(54) EPOXY RESIN COMPOSITION

(11) 63-273626 (A) (43) 10.11.1988 (19) JP

(21) Appl. No. 62-107731 (22) 30.4.1987

(71) NIPPON CHIBAGAIGII K.K. (72) YUICHI NAKAMURA(2)

(51) Int. Cl⁴. C08G59/18,C08L63/00

PURPOSE: To obtain the titled composition, having excellent operability and productivity without precipitating and solidifying an inorganic filler during transportation and storage, by adding an anionic surfactant and silane based coupling agent to an epoxy resin containing the inorganic filler.

CONSTITUTION: The aimed composition obtained by adding (B) an anionic surfactant (e.g. sodium polyoxyethylene lauryl ether sulfate) and (C) a silane coupling agent (e.g. yglycidoxypropyltrimethoxysilane) to (A) an epoxy resin containing an inorganic filler, such as silica powder, alumina, talc or calcium carbonate. Furthermore, the amounts of the blended components based on 100pts.wt. epoxy resin are preferably 5~700pts.wt. inorganic filler, 0.05~1pt.wt. component (B) and 0.01~1pt.wt. component (C).

(54) COLD CURING RESIN COMPOSITION

(11) 63-273627 (A) (43) 10.11.1988 (19) JP

(21) Appl. No. 62-108134 (22) 1.5.1987

(71) CHISSO CORP (72) KENICHI WATANABE(2)

(51) Int. Cl⁴. C08G59/40,C08G59/32,C08L63/00

PURPOSE: To obtain the titled composition, capable of providing cured products having a high hardness even at ordinary temperatures and high humidity and useful for preventing scratching on the surface of high-class furniture, etc., by blending a polymer composition with an amino group-containing hydrolyzable silane compound as a curing agent.

CONSTITUTION: The aimed composition obtained by blending (A) a polymer composition containing a reaction product of (i) an amino group-containing hydrolyzable silane compound with (ii) an epoxy group-containing hydrolyzable silane compound and a copolymer of (iii) an epoxy group-containing vinyl based monomer (preferably glycidyl methacrylate) and (iv) other vinyl based monomers as active components with (B) a curing agent mixture containing the component (i) and (v) a hydrolyzable silane compound as an alkoxysilane crosslinking agent as active components and, as necessary, (C) a catalyst for promoting hydrolysis condensation of the above-mentioned hydrolyzable silane compounds.

(54) ONE-PACK BASED FLEXIBLE EPOXY RESIN COMPOSITION

(11) 63-273629 (A) (43) 10.11.1988 (19) JP

(21) Appl. No. 62-108638 (22) 1.5.1987

(71) YOKOHAMA RUBBER CO LTD:THE (72) SEIICHI YANAGISAWA(1)

(51) Int. Cl⁴. C08G59/50,C08G59/40,C08L63/00

PURPOSE: To obtain the titled composition, containing an epoxy resin, specific ketimine, modified silicone resin, catalyst for the above-mentioned resin and silane compound, having excellent operability and storage stability and capable of providing cured products having improved flexibility and adhesive properties.

CONSTITUTION: The aimed composition containing (A) an epoxy resin, (B) a ketimine expressed by formula I (R₁~R₄ are H, 1~6C alkyl or phenyl; X is 2~6C alkylene or 6~12C nonadjacent arylene), (C) a modified silicone resin consisting of a polyether polymer having preferably hydrolyzable silicon terminal groups expressed by formula II (R¹ is 1~12C monofunctional hydrocarbon; R¹¹ is 1~6C monofunctional hydrocarbon; n is an integer of 0~2), (D) a catalyst for the component (C) and (E) a silane compound.

$$R_{1}$$
 R_{2} R_{3} R_{4}

⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-273629

MInt Cl.4

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和63年(1988)11月10日

C 08 G 59/50 59/40 C 08 L 63/00 N J A NK B

6609-4J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全8頁)

図発明の名称

一液系可撓性エポキシ樹脂組成物

の特 願 昭62-108638

❷出 願 昭62(1987)5月1日

切発 明 者

神奈川県中郡大磯町国府新宿742

の発 明 者

眀

神奈川県平塚市徳延490-48

②出願人 横浜ゴム株式会社 東京都港区新橋5丁目36番11号

20代 理 人 弁理士 渡辺 望稔

外1名

1. 発明の名称

一被采可挠性工术牛少树脂粗成物

2. 特許請求の範囲

(1)エポキシ樹脂、

下記式(1)で示されるケチミン

(式中、Ri、Ri、Rs およびRa は水 楽、炭素数1~6のアルキル基またはフェニル 基、×は炭素数2~6のアルキレン基または炭 来数6~12の非限位アリーレン基を示す)、 変性シリコーン樹脂、変性シリコーン樹脂用触 嫌およびシラン化合 を含むことを特徴とする

一被系可撓性エポキシ樹脂組成物。 (2) 前記変性シリコーン樹脂が、

(式中、R I は炭素数 1 ~ 1 2 の 1 値の炭化 水素基、R I は炭素数1~6の1値の炭化水 素基、nは0~2の整数である)

で示される加水分解性ケイ繋官能基を末端に有 するポリエーテル重合体であることを特徴とす る特許請求の範囲第1項に記載の一被系可提性 エポキシ樹脂組成物。

(3)前記変性シリコーン樹脂が、前記エポキ シ樹脂100重量部に対して10~500重量 郎合まれていることを特徴とする特許請求の範 囲第2項に記載の一被系可捻性エポキシ樹脂組 成物。

(4) 前記シラン化合物が、アミノアルキルア

ルコキシシラン、エポキシアルキルアルコキシシラン、メルカブトアルキルアルコキシシランまたはこれらの共置合体であって、分子位が200以下のアルコキシシラン誘導体であることを特徴とする特許請求の範囲第1項または第2項に記載の一波系可機性エポキシ樹脂組成物。

(5) 前記シラン化合物が、前記エポキシ樹脂 100 重量部に対して0.1~50 重量部合まれることを特徴とする特許請求の範囲第4項に記載の一液系可提性エポキシ樹脂組成物。

3. 発明の詳細な説明

I 技術分野

本発明は、一被系のエポキシ樹脂組成物に関し、より詳しくは貯蔵安定性および硬化物の可撓性、接着性に優れた、エポキシ樹脂、ケチミン、変性シリコーン樹脂、変性シリコーン樹脂用触媒およびシラン化合物を含有することを特

ることにある。

IV 発明の構成

本発明者は硬化後のエポキシ樹脂が可機性および接着性にすぐれたものとなるような一液流エポキシ樹脂にケチミン、変性シリコーン樹脂、変性シリコーン樹脂用触媒およびシラン化合物を分散させた一液系エポキシ樹脂組成物が水分により硬化してすぐれた可換性をもつエポキシ樹脂となることを見出し、本発明を完成させるに至った。

すなわち本発明は、エポキシ樹脂、下記式 (1)で示されるケチミン

$$R_{1}$$
 R_{2} R_{3} (1)
$$C = N - X - N = C$$

$$C = C$$

$$R_{2}$$
 R_{4}

(式中、R,、R,、R,およびR4は水 素、炭素数1~6のアルキル基またはフェニル 徴とする一被系のエポキシ樹脂組成物に関する。

□ 従来技術

従来エポキシ樹脂はその低れた諸特性の為に接着剤、シール材、塗料、注型品、合設材料等の広範な分野に実用されているが硬化物は本質的に可換性に劣るという欠点があった。

この欠点を改良する為にエポキシ樹脂と被状クロロブレン瓜合体とを組み合わせること (特公昭 5 1 - 3 6 7 7 4 号公银) ながある。

しかしこれらの系は接着性が思くまた 2 液タイプの A 作業性も悪いという問題点を有していた。

Ⅲ 発明の目的

本発明は上記の従来技術に伴なう問題点を解決しようとするものであって、本発明の目的は、硬化後のエポキシ樹脂が可機性、接着性にすぐれた一被系エポキシ樹脂組成物であって、作業性、貯蔵安定性にもすぐれたものを提供す

基、 X は炭素数 2 ~ 6 のアルキレン基または炭素数 6 ~ 1 2 の非限位アリーレン基を示す)、変性シリコーン制脂用触媒 およびシラン化合物を含むことを特徴とする一被系可機性エポキシ制脂組成物を提供する。

上記発明においては、前記変性シリコーン樹 。 油が

一般式

(式中、 R ^I は炭素数 1 ~ 1 2 の 1 値の炭化 水素基、 R ^{II} は炭素数 1 ~ 6 の 1 値の炭化水 素基、 n は 0 ~ 2 の整数である)

で示される加水分解性ケイ楽官能基を末端に有するポリエーテル重合体であることが好ましい。

変性シリコーン樹脂が、前記エポキシ樹脂 100瓜低部に対して10~500瓜母部含ま れていることが好ましい。

ション化合物が、アミノアルキルアルコキシション、エボキシアルキルアルコキシション、メルカプトアルキルアルコキシションまたはこれらの共正合体であって、分子位が 2 0 0 0 以下のアルコキシション誘導体であることが好ましい。

前記シラン化合物が、前記エポキシ樹脂 100重量部に対してC.1~50重量部合まれることが好ましい。

以下、本発明を詳細に説明する。

本発明に含有されるエポキシ樹脂としては、例えば、ビスフェノールA、ビスフェノールF、ビスフェノールAD等とエピクロールヒドリンを反応させて得られるビスフェノール A型エポキシ樹脂、ビスフェノール AD型エポキシ樹脂、ビスフェノール AD型エポキシ樹脂、グリシジルエステル型エポキシ樹脂、ノボラック型エポキシ樹脂、ウレタン整合を有するウレタン変

厳安定性を高めるとともに、使用時の硬化性を 良好なものとする。

このようなケチミンとしては、1.2-エチレンピス(イソペンチリデンイミン)、1.2-ヘキシレンピス(イソペンチリデンイミン)、1,2-ブロピレンピス(イソペンチリデンイミン)、p.p'-ピフェニレンピス(イソベンチリデンイミン)、1.3-ブロピレンピス(イソプロピリデンイミン)、p-フェニレンピス(イソペンチリデンイミン)、9が例示される。

ケチミンの使用量は、一被系エポキシ樹脂組成物の貯蔵安定性の必要性の程度にもよるが、一般には、エポキシ樹脂100重量部に対して1~60重量部、好ましくは10~30重量部とする。 1 重無部末満では硬化速度が遅くなるので好ましくなく、一方、60重量部を超えると貯蔵時にエポキシ樹脂が硬化しやすくなり、貯蔵安定性が低下するので好ましくない。

性エポキシ関節、メタキシレンジアミンやヒダントインなどをエポキシ化した含量薬エポキシ 樹脂、ポリブタジエンあるいは、NBRを含有 するゴム変性エポキシ樹脂等があげられるが、 これらに限定されるものではない。

本発明に含有されるケチミンとは、

下記式(1)で示されるケチミン

(式中、R1、R2、R3 およびR4 は水 素、炭素数1~6のアルキル基またはフェニル 基、Xは炭素数2~6のアルキレン基または炭 条数6~12の非隣位アリーレン基を示す)を いう。

ケチミンは水分のない状態では安定に存在するが、水分により第一級アミンになるので、エポキシ樹脂の硬化剤として機能する。 このことは、本発明の一被系エポキシ樹脂組成物の貯

本発明に含有される変性シリコーン樹脂とは、一般式

(式中、R I は炭素数 1 ~ 1 2 の 1 値の炭化水素基、R I は炭素数 1 ~ 6 の 1 値の炭化水素基、n は 0 ~ 2 の整数である)

で示される加水分解性ケイ楽官能基を末端に有するポリエーテル瓜合体をいう。

より具体的には、ポリ(メチルジメトキシシリルエチルエーテル)等が例示され、市販のものが使用できる。 これらのポリエーテル組合体は一種類のみを使用してもよいし、2種類以上を混合して使用してもよい。 このような変性シリコーン樹脂を使用することは可視性付与のため重要である。

このような変性シリコーン樹脂は、一被系エポキシ樹脂組成物の使用時には、変性シリコーン樹脂用触媒の存在で、空気中の水分により硬

化する。

変性シリコーン樹脂の使用量は、エポキシ樹脂 1 0 0 重量部に対して 1 0 ~ 5 0 0 重量部、好ましくは 5 0 ~ 2 0 0 重量部とする。

5 0 0 無量部を超えると接着性が悪くなるので好ましくなく、一方、 1 0 重量部未満だと硬化したエポキシ樹脂の可撓性が悪くなるので好ましくない。

本発明に合有される変性シリコーン樹脂用触媒とは、上記の変性シリコーン樹脂を硬化させる触媒であって、より具体的にはジブチル錫オキサイド等のスズ化合物、オクチル酸鉛等の如きカルボン酸の金属塩、シブチルアミンー 2 ーエチルヘキソエートの如きアミン塩等が使用される。

変性シリコーン樹脂用触媒の使用量は、変性シリコーン樹脂100重量部に対して0. 1~10 重量部とする。

本発明に含有されるシラン化合物とは、アミ ノアルキルアルコキシシラン、エポキシアルキ

応してしまうので変性シリコーン樹脂が硬化しにくくなるとともに、ケチミンが第一級アミンとなってエポキシ樹脂の硬化剤として機能すること妨げる。 これにより一般系エポキシ樹脂組成物の硬化性が悪くなるので好ましくない。

本発明の一被系可提性エポキシ制脂組成物は、上記のエポキシ制脂ケチミン、変性シリコーン制脂用触媒、シラン化合物の他に脱水剤が添加されることが好ましい。 脱水剤は本発明のエポキシ制脂組成物の未使用時にケチミンあるには変性シリコーン制脂やシラン化合物が水と反応してエポキシ制脂あるいはシリコーン制脂が硬化することを抑制し、一液系エポキシ制脂組成物の保存性を良くするために使用される。

脱水剤としてはビニルトリメトキシシラン、 オルソギ酸エチル等がエポキシ樹脂100重量 部に対して0.1~10重量部使用される。

本発明は、さらに必要に応じて酸化チタン等 の老化防止剤、カーボン等の銀料、炭酸カルシ ルアルコキシシラン、メルカプトアルキルアルコキシシランまたはこれらの共低合体であるアルコキシシラン誘導体をいう。 より具体的には、アミノブロビルトリメトキシシランとビニルトリメトキシシランとの反応生成物、アーグリシドキシブロビルトリメトキシシランとポリサルファイドポリマーとの反応生成物等が例示され、市阪のものが使用できる。

これらのシラン化合物の分子型は2000以下であることが好ましい。 分子型が2000 を超えると拾着性が悪くなるので好ましくない。

これらのシラン化合物の使用量は、一般に、エポキシ樹脂100重量部に対して0. 1~50重量部、好ましくは1~10重量部とする。

0 · 1 重量部未満である接着性が悪くなるので好ましくなく、一方、50 重量部を超えると使用する際に、周囲の水分がシラン化合物と反

ウム等の充塡剤、その他、紫外線吸収剤、可塑剤等の添加剤を含有することができる。 これらはエポキシ樹脂硬化物の用途等により任意に添加される。

本発明の一被系可換性エポキシ樹脂組成物は、上記のエポキシ樹脂、ケチミン、変性シリコーン樹脂用触媒、シラン化合物および脱水剤等添加剤を常法により混合して製造され、密封容器に保存される。

このようにして製造された一被系可焼性エポキシ樹脂組成物は、ブライマーの存在なしで、ガラス、ブラスチック、 金属、コンクリート、またはこれらの塗装面の接着に供される。

V 実施例

以下、実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明はこれに限定されるものではない

(実施例1)

(i)一被系可換性エポキシ樹脂組成物の製造

予め、エピピス型エポキシ樹脂(住友化学工 業製、商品名ELA128)100重量部、変 性シリコーン樹脂としてポリ(メチルジメトキ シシリルエチルエーテル(雄器化学工業製、商 品名MSP20A)50重量部、炭酸カルシウ ム80点量部および酸化チタン10点量部を、 高粘度用混合機拌機を使用して常温で減圧 (20 Torr以下) 提押し、脱水剤としてピニル トリメトキシシラン(信越化学工業性、商品名 K B M 1 0 0 3) 0 . 5 重量部およびシラン化 * 合物としてアミノブロビルトリメトキシシラン (日本ユニカー製、商品名A·1 1 0 0) 2 重量 郎を添加、荻圧攪拌し、またケチミンとして (油化シェルエポキシ製、商品名H-3)20 瓜母郎、および変性シリコーン樹脂用触媒とし てジプチル錫オキサイドのフタル酸ジオクチル 溶液(三共有概合成製、商品名No918) 0. 5 重量部を同様に添加、減圧機件して本発 明の一被系可換性エポキシ樹脂組成物を製造し £ .

> 対してショアD便度を測定 した。

接着性

:上記組成物をガラス等試験 片に塗布量が 1 0 mm× 100mm×3mmにな るように均一に堕布し、 · 20℃60%RHで7日間 放置した後、手はくりにて 評価した。評価方法は次の ようにした。

〇一級集破壊が生じたもの ×一界面破壊が生じたもの

結果を第1表に示す。

(実施例2、3 および比較例1、2)

配合割合を第1表に示すようにした以外は実 施例1と同様にして一被系エポキシ側胎組成物 を製造し、さらにそれらの評価を行った。

. 結果を第1表にあわせて示す。.

第1表から、変性シリコーン樹脂の含有量が 低下するとともに硬化物の硬度が高くなり、

(i i) 評価

上記の一般系可提性エポキシ樹脂組成物に対 して、以下の事項について評価した。

タック フリータイム:20℃ 60% R H の雰囲気 中に上記の組成物を放置 し、その組成部の表面が硬 化する時間を測定した。

贮益安定性

: 上記の組成物をカートリッ ジに密閉充収して50℃の 雰囲気中に5日放置した 後、その組成物の状態を観 疚した。

評価方法は次のようにし ・ た。

〇一変化なし

A -- 10 sk

庭

:上記組成物を20℃60% RHの雰囲気中に7日間放 置して硬化させた硬化物に

変性シリコーン樹脂が含まれない場合(比較 例1)には特に硬度が高くなって、可挽性に劣 るものとなることがわかる。

一方、変性シリコーン樹脂が含まれていても、 エポキシ樹脂が含まれない場合(比較例2)に は、接着性が十分でないことがわかる。

・(実施併4~?および比較例3)

ション化合物の配合割合を第2表に示すよう にした以外は実施例2と同様にして一被系エボ キシ樹脂組成物を製造し、さらにそれらの評価 を行った。

結果を第2数にあわせて示す。

なお、便宜上実施例2の結果もあわせて第2 汲に示す。

第2表からシラン化合物が含まれない場合に は、接着性が十分でないことがわかる。

(実施例8、9および比較例4)

ケチミンの配合割合を第3妻に示すようにし た以外は実施例2と同様にして一被系エポキシ 樹脂組成物を製造し、さらにそれらの評価を行 なった。

結果を第3夜にあわせて示す。

なお、便宜上実施例2の結果をあわせて第3 表に示す。

第3表により、貯蔵安定性はケチミンの配合位により所望のものとすることができること、およびケチミン以外のエポキシ樹脂硬化剤を使用した場合では貯蔵安定性が十分でないことがわかる。

第 1 表

			比較例 1	実施例 1	夹施例 2	夹 施 例 3	比較例 2
\vdash	エポキシ	y は (特)	1 0 0	1 0 0		 	11 12 54 2
			100		1 0 0	1 0 · 0	
飌	·	リコーン樹脂		5 0	100	200	100
1	炭酸カル	レシウム	4 5	8 0	115	185	7 0
成	酸化チタ	ドン -	1 0	1 0	1 0	1 0	1 0
457	ヒニルト	・リメトキシシラン		0.5	1	2	1
123	シラン化	七合物 - 1	2	2	2	2	2
	変性シリ	コーン樹脂用無媒		0.5	1	2	1
	ケチミン	<u> </u>	2 0	2 0	2 0	2 0	2 0
	タックフ	リリータイム	1 日 77 下	60~ 80分	8.0~90分	60~90分	80~90分
	貯蔵安定	性	×	0	0	0.	0
拌	硬	度 (ショアD)	8 0	4 0	3 0	1 8	5
	ガラ	ス	0	Ο.	0	0	0
	接アル		0	0	0	0	0
傗	着 ギリ	カーボネート	0	0	0	0	×
	性 アク	リル強装鋼板	•	0	0	0	×
	モル	タル	0	0	0	0	×

据 2 義

			比较例3	突监误 4	実施例 2	** ** ** E	12 M M C	dt 14 /14 m
	T					実施例 5	突岛例 6	突旋例 7
	-	ポキシ樹脂	100	100	100	100	100	100
an:	红	性シリコーン樹脂	100	100	100	100	100	100
	浅 自	セカルシウム こうしゅう	1 1 5	1 1 5	116	1 1 5	115	1 1 5
戌	R2 1	化チタン	1 0	10	1 0	10	10	10
\$\$n	۲.	ニルトリメトキシンラン	1	1	1 -	1	1	1
410	绽!	生シリコーン 枡胎 肝触媒	1	1	1	1	1	1
	7 :	チミン	2 0	20	2 0	20	2 0	20
	29	ラン化合物 - 1		3	2	5		
	ッ	ラン化合物 - 2					2	
	2	ラン化介物 - 3						2
	9 1	ックフリータイム	60~ 90分	60~ 80分	50~90分	80~ 80分	80~80分	80~ 90分
	貯棄安定性		0	0	0	0	0	0
評	Œ	皮(ショアD)	. 30	3 0	3 0	3 0	. 30	3 0
	13	ガラス	×	0	0	0	0	0
	'*.	アルミ	×	0	0	0	0	. 0
伍	27	ポリカーポネート	×	0	0	0	0	0
	性	アクリル塗装鋼板	×	0	0	0	0	0
	TIL.	モルタル	0	0	0	0	0	0

注)シラン化合物 - 1 - - アミノプロビルトリメトキシシラン(日本ユニカー製、商品名A1100) シラン化合物 - 2 - - シラン化合物! とビニルトリメトキシシラン(日本ユニカー製、商品名A171)との 1 モル/1 モル反応

シラン化合物 - 3 - - アーグリンドキシプロピルトリメトキシシラン(日本ユニカー製、商品名A187) とポリサルファイド(東レチオコール製、商品名LP-3)との2モル/1モル反応物

莎 3 表

				_					_					20			-		- 														
														実	Ħ		例	8	実	X	i	Ħ	2	失	2	i	91	9	Itt	•	Q	例	4
	×	*	4	シ	街	周									1	0	0			1	0	0			1	0	0		Γ	1	0	0	
an a	粱	性	シ	y	Þ	_	צ	, (樹	雕					1	0	0			1	0	0			1	0	0			1	0	0)
***	炭	微	カ	N	ッ	ゥ	L	,							1	1	6			1	1	5			1	1	5			1	1	5	
成	戲	Œ	Ŧ	9	ン											1	0				1	0				1	0				1	0	
. (5)	ע	=	N	۲	IJ	بر	۲	•	+	シ	シ	9	ン				1					1					1		\vdash		_	1	
. 137	坕	11	シ	ŋ	2	_	ン		Ħ	M)	用	触	烁				1				_	1					1		1			1	
	7	F	₹	ン												1	0				2	0				5	ö					5	
	v	9	ン	Œ	合	87	_		1								2					2					2		†			2	
	9	7	2	フ	ŋ	_	¢	•	•	4				6 0	~	. 1	0	5 }	6 (~	. ;	8 0	分	8 0	, ~		9 0	#			_	_	
	矿	A	Ŧ	定	性											0					0					Δ			\vdash	_	×		
19	舰				庻	(2		,	7	D)			-	2	9				3	0				3	2				_	_	
i	12	L	Ħ	7	2											0					0					0					_	_	
	1/2		7	N	2											0					0	•				0					_	_	
4	#		*	y	カ	_	*	4	R ·	_	١					0					0					0					_	_	
	性	Γ	7	2	y	r	朣	\$	ą :	F	板					0				_	0					0	_		\Box		_	_	
	TŽ		æ .	r	Þ	r										0					0					0	_				_	_	

* トリエチレンテトラミン

Ⅵ 発明の効果

本発明によれば、硬化後のエポキシ樹脂の可 焼性および接着性が優れかつ組成物の貯蔵安定 性にも優れた一被系のエポキシ樹脂組成物が提 供される。

本発明の可視性エポキシ樹脂組成物はブライマーなしでガラス、ブラスチック、金属、塗装物、コンクリート等の接着を可能にし、それらの耐熱性、耐候性も優れたものとすることができる。*

特許出願人 機 浜 ゴ ム 株 式 会 社 代 理 人 弁理士 超 辺 望 稔 同 弁理士 石 井 陽 — [75]